

# Vitamine E50 + Se pro inj., oplossing voor injectie

Autorisé

- ALPHATOCOPHEROL ACETATE
- Sodium selenite

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

Vitamine E50 + Se pro inj., oplossing voor injectie

### Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

### Espèces cibles:

Bovin (veau)

Mouton (agneau)

Porc

Porc (porcelet)

### Voie d'administration:

Voie intramusculaire

Voie sous-cutanée

## Informations sur le produit

### Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais  
50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais  
0.50 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### **Forme pharmaceutique:**

Solution injectable

---

### **Temps d'attente par voie d'administration:**

#### **Voie intramusculaire:**

- 

##### **Bovin (veau)**

- Viande et abats. no withdrawal period  
zero days

- 

##### **Mouton (agneau)**

- Viande et abats. no withdrawal period  
zero days

- 

##### **Porc**

- Viande et abats. no withdrawal period  
zero days

- 

##### **Porc (porcelet)**

- Viande et abats. no withdrawal period  
zero days

#### **Voie sous-cutanée:**

- 

##### **Bovin (veau)**

- Viande et abats. no withdrawal period  
zero days

- 

##### **Mouton (agneau)**

- Viande et abats. no withdrawal period  
zero days

-

**Porc**

- Viande et abats. no withdrawal period  
zero days

•

**Porc (porcelet)**

- Viande et abats. no withdrawal period  
zero days

---

**Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):**

QA11JB

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Pays-Bas

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en Dutch

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

**Base légale de l'autorisation du produit:**

Base légale non couverte par la directive 2001/82/CE

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

Alfasan Nederland B.V.

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

8/09/1992

---

**Site(s) de libération des lots du produit fini:**

Eurovet Animal Health B.V.

---

**Autorité responsable:**

Medicines Evaluation Board

---

**Numéro de l'autorisation:**

REG NL 4878

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

21/01/2015

---

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.